\*\*\*\*\*

② 特願昭 47-14087

① 特開昭 47-18538

④ 公開昭47.(1972) 9.14

(全27頁) 審查請求

# (19) 日本国特許庁

# ⑩ 公開特許公報

庁内整理番号 520日本分類 · 6906 46 103 HO 6946 46 103

アグフア-ゲヴエルト・アクチェングゼルシャ

ドイツ国

/97/年2月/

P 2/ 06 57.

(外3名)

出農日

四 田田本

(B) 松虹りなし 田和 47 年 2月 / 0日

1 悬

413

6946 46

1 %)

1-10-各1 選 AF RF IT 47. 2.10

/ 発明の名称 写真画像の形成法 **入特許請求の範囲** 

特許所以官 海 土 武 久服

クヤシン ガゾウ

ヘルムーート・カム プフエル

ヨゼフ・シュトツクハウゼン

双京都地区芝爱岩町1丁目3番地 第9森ピル8階 (電話434-2951~3)

川駅田

状 (原文及灰文)

写真顕像の形成法

ドイツ国レーヴアークーゼン(番地なし)

ドイツ国ケルン80、ロゲンドルフシエトラー

1. 强明の名称

所着

2.発 明

Æ 4,

Œ

3. 特許出頭人 财

代业物

M M 4代 双

略伊莱曼

(2967) 兵

た 総附書類の目録 (1) 明

名

(3) 優先権証明書(原文及訳文)

アイツ苗

弁理士

(1)中性ステリル色素、メロシアニンまたはハロ ゲン健狭ペンゼン環もしくはセレナザールから話 挙される複素環を含むシアニン色素の種類からの 少なくとも一種の増感色素、グアニジンもしくは ピグプニド系の化合物かよび80-200℃の温 **武で転移する画像形成量元性アシルアセトニトリ** ル誘導体を含む感光性層を画像を形成させるより に露光させ、とれによつて露光部分にかいて面像 形成還元性化合物が非転移性化合物に変わり、(2) 感光性層の未露光部分から転移する画像形成化合 物と反応して着色生成物をつくる化合物を含む受 像層と上記の露光した層を接触させ、そして(3)互 いに接触させながら二つの層を80-200℃の 温度に加熱して可視面像を形成させる、段階を含 む写真画像の形成方法。

3.発明の詳細な説明

本発明は乾式写真複写法かよびとの方法を行え

り際の感光性材料に関する。

乾式方法により複写物を形成する写真方法はそ れ自体周知である。とれらの方法は画像を形成す るように露光さたは加熱されこれにより画像を形 成するカラー写真反応を生ずる感光性または感熱 性層を含む材料を用いる。

オガ画像を形成させることのできる上記の周知 のメイプの感光性材料は欠点がいくつかある。た とえば、とれらのとくにスペクトルの可視範囲に おける感光性が好ましくないので、複写時間が長 くかかり、カラー原面の複写には問題がある。さ らにでき上がつた画像はなお感光性であり、これ らの昼光に対する安定性は、一般にかなり複雑を 後処理によつてのみ得られる。

感光性化合物および受像層に転移されりる画像 形成化合物を含む感光性被膜を画像に露光させて 、餌光部分にかいて画像形成化合物が非転移性化 合物にかわるようにし;阿像形成化合物と反応す る化合物を含む受像層と解光した層を接触させて 色素を生じ、そして耳いに接触している間との層

(/)

を、面像形成化合物が終光性層のמ光部分から受像層に移る温度に加熱することを含む複写を形成させる方法も周知である。

たとえば、写真現像楽を含むヘロゲン化級乳剤 簡をもつた感光性材料が用いられる、いわゆる加 熟現像法もとの方法に属する。解光を、現像楽と 反応して色素を生ずることのできる物質を含む受 像層と接触させて加熱することにより、とれらは 現像される。加熱時に感光性被膜の未露光部分か ら現像紫が受像層に移り、色素面像を生する。

これらの周知の加熱現像または現像薬昇華法の 欠点は、水和物を生ずる塩やグリコールなど層の 残質環度を上昇させる物質の存在により、そして 、高い残留限度によつて、わずかに硬化したまた は未硬化乳剤層にかけるほとんどの現像薬の酸化 に対する不安定性を増加させるため、現像薬を含 むハロゲン化銀乳剤層の貯蔵性が良好でないこと である。

米国特許第3094417号明細書記載の方法もこのタイプである。この方法では転移可能な化

(3)

本出版人は(1)中性スナックを集ませたナックを集まれたというでは、アニックのでは、アニックのでは、アニックのでは、アニックのでは、アニックのでは、アニックのでは、アニックのでは、アニックのでは、アニックのでは、アニックのでは、アニックのでは、アニックのでは、アニックのでは、アニックでは、アニックでは、アニックでは、アニックでは、アニックでは、アニックを表示が、アンスを表示が、アンスを表示を表示が、アンスを表が、アンスを表示が、アンスを表が、アンスを表が、アンスを表が、アンスを表が、アンスを表が、アン

この層の感光性はダアニジンまたはビグアニド 誘導体の少なくとも一種を加えることにより非常 に増加する。

次式の化合物がとくに適当であるととがわかつ た: F

特別 昭47-18538 色 合物かよび色素を含む感光性乳剤が用いられる。 路光時に転移可能な化合物たとえばダーメトキシ ・ノーナフトールは非転移性生成物にかわる。次 いで加熱することにより、この化合物は未露光部 分から受像層に移りここでこれは緩塩たとえばペ ヘン酸銀と反応してポジ銀画像を与える。

同様の方法は OLS 第2010 8 39 号にも記載されており、ととにおいては光によつて失活されりる、そして銀塩と反応することのできるアセトアセトニトリル誘導体が用いられる。

これらの方法はすべて、乳剤層の感光性が低い とどが多く、または材料の安定性が限定され、ま たは高いガンマ値をよび高いコントラストをもつ 彼写の形成が困難であるという欠点がある。

乾式写真被写法かよび、非常に感光性で、安定であり、そして材料をスペクトルのすべての必要な範囲に対して感光性にし、そして多色かよび思画像をともに形成させる色素を含む、上記方法に適した感光性材料を提供することが本発明の目的である。

(4)

R1 - NH - C - NH - R2

(式中 R<sup>1</sup> は水来さたはフリールとくれつエニル系の劣であり、とのフリール基またはとくにフエニル混はどの位置でもよいが、好ましくはオルトまたはパラ位にかいてがましくは、ハロゲンとはでいてルールをたけった。 ないが、たとえばカルル・マンカルが、たとえばカルル・マンカルが、たっとなどの微奏をしているが、 R<sup>2</sup> はアリールがはしてエニルでは、 R<sup>2</sup> はアリールがはしてエニルでは、 R<sup>2</sup> はアリールがはしてエニルでは、 Cをであり、 Cに換されてもよく、 cに換されてもよく

 $-0 \leqslant NHR^{1}$ 

(式中 R<sup>1</sup> は上記の意味を有する)の券で関換されてもよい)。

○ - トリルピグアニド、 /,3 - ピフェニルグアニシンおよび /,3 - ジー ○ - トリルグアニシンが

(6)

とくに適当である。

次化一般式のアシルアセトニトリル誘導体が 80-200℃の洗腚範囲において転移する消後 形成発元剤として適当である:

$$R^3$$
 - 00 - OH  $< \frac{ON}{R^4}$ 

(式中 R<sup>5</sup> は(1)炭米原子が個までのアルキル、好 ましくはメテルまたはエテル、②好ましくは炭素 原子を何までのアルコキシまたはアルコキシカル ポニル、(3)アリールまたは置換アリールとくにフ エニル系の遊であり、これはたとえば好さしくは **炭素原子3個以下のアルキルもしくはアルコキシ** 、またはハロゲンたとえばフツ素、塩素、臭素も しくはヨウ末、ならびにエステル化カルポキシル などの他の優換菌によつて置換されてもよく、そ して(4)アルアルキルとくにペンジルまたはフェニ ルエチルであり、 R4 は(1) アリールとくにフェニ ルボの若であり、これはたとえばハロゲンたとえ はマツ米、塩米、兵未もしくはヨウ未、フェニル 、フェノキシ、好ましくは炭素原子3個以下のア (7)

	<u>*</u>	<u> </u>
ニトリルノ	K R <sup>3</sup> -00-	R <sup>4</sup>
1	アセチル	<b>ダーメト中シフエニル</b>
2	アセチル	フエニル
3	アセチル	3 - ツルオロフェニル
4	アセチル	3-メチルフエニル
5	アセチル	<b>ダーメチルフエニル</b>
6	・アセチル	¥ - フエニルフエニル
7	アセチル	<b>リークロロフエニル</b>
8	アセチル	3,4-サメトキシフエニル
.9	アセチル	<b>リープ</b> ロモフエニル
.10	アセチル	2,5-シクロロフエニル
11	アセチル	<b>ザ・ヨードフエニル</b>
12	プセチル	3-クロロフエニル
13.	アセチル	3,4,5-トリメトキシフエニル
14	プロピオニル	フエニル
1.5	アセチル	2-フリル
16.	ペンダイル	プエニル
17	アセチル	3 - 1211 121
18.	<b>ダーメトキシャングイ</b> ル	フエニル
19	アセチル	2-gx=n .
20	アセチル	3,4-メナレンジオキシフエニル
21	エトキシカルボコル	フエニル・・・
	•	

特別 图47-18538 ルキルもしくはアルコキシによつて促換されても よく、または②世来級基たとえばフリル、ピリタ ルまたはナエニルである)。

適当な化合物を表/に示す:



次のメイプの化合物が増感剤として適当である

.A) 次の一般式の中性スチリル色素

Q-(OH=CH)<sub>n</sub>-CH=
$$\overset{1}{\text{O}}$$
-OX-R<sup>6</sup>
Q-(OH=CH)<sub>n</sub>-CH= $\overset{2}{\text{O}}$ -O=CH-(CH=CH)<sub>n</sub>

(武中 
$$Q$$
  $\text{ th } R^{0}$   $\text{ Th } R^{0}$ 

R<sup>5</sup> はシアン、-CO-R<sup>9</sup>、 -CO-N(R<sup>9</sup>)。、 -COOR<sup>9</sup> であ り、R6 はR9 または -O-R9、 -N.(R9)2 であり、R5 かよび R6 は一緒に複楽異式または同楽異式ケド メチレン環を完結させるために関する部分を表わ してもよく;これらの母は、たとえば3-エチレ ンローメニン、3-アリルローダニンおよび3-シクロヘキシルローダニンなどのローダニン系、

3-エチル-2-チオ-2,4・オキサザリシンシオンなどの2-チオ-2,4-オキサザリシンシオン系、1,3-ジメチル-2-チオヒダントインをよび1-メチル-3-フエニル-2-チオヒダントインをとのチオヒダントイン系、1,3-ジエデル・チオペルピッル酸かよび1,3-ジフエニルチオペルピッル酸などのパルピッル酸またはチオペルピッル酸系、インオキサザロン、オキシインドール、2-チオ-2,5-チアザリジンジオンまたは2,4-イミダザリジンジオン系または次の構造式:

コキシたとえばメトキシまたはエトキシ、 アルコ キシカルポニル、ヒドロキシアルキル、アルキル チオ、 アリールたとえばフエニル、またはアルア ルキルたとえばペンジル、 アミノ、 置換アミノな どの置換基をさらに含んでもよい。

(//)

たとえば次の化合物が適当である:

特別 247-18538 (4) のケトメチレン化合物など、シアニン化学におい て一般的な環であり、 R<sup>7</sup> は水米またはニトロで あり、R<sup>8</sup>は水果、-O-R<sup>9</sup>、-S-R<sup>9</sup>、-N(R<sup>9</sup>)。 であり、 早は好ましくは以宏原子 6 鱈以下の飽和 またはオレフィン系不飽和脂肪炭基であり、これ はたとえばフエニル、ヒドロキシル、ハロゲンた と允は検索もしくは臭素、アミノ、カルポキシル 、スルホまたはアリールたとえばフエニルもしく はナフチルで世換されることができ、 21 および Z<sup>2</sup> は水素、好ましくは炭素原子3個以下のアル キル、または好ましくは炭素原子を個以下のアル コキシカルポニルであり; 21 むよび 22 はまたら - または 6 - 員譲の一部を形成するメチレン基を 表わしてもよく、 n は O 、 / または 2 であり、 X は農業またはイオウである。)。

アリール基を含む複素報は必要に応じて好ましくは炭素原子3個以下のアルキル基たとえばメチルまたはエチル、ハロゲンたとえば塩素、臭素、または日ウ素、またはトリフルオロメチル基、ヒドロキシル、好ましくは炭素原子3個以下のアル

(/2)

$$\sqrt{0}$$
 CH = CH - CO - CH = CH  $\sqrt{0}$ 

\_ CH=CH-CH\_

,C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>

一田-田-田上

7 / 7

HOOC-CH2-O

0-CH<sub>2</sub>-COOH

- CH - CH = CH -

A 8

j P

- CH≔CH-CH-

(15)

0-сн2-соон

- OCH

CH2-COOH

-N(CH<sub>5</sub>)<sub>2</sub>

(/6)

(/8)

4 34

本発明により用いられる色素は、たとえばアルコール、ピリシンまたは氷酢酸などの溶鉄中、必要に応じてトリエチルアミンまたはピペリシンのような塩苗を加えて、ケトメチレン化合物と相当ナるアルデェドの離合により容易に得られる。

色素 A 7 および A 2 6 の製造について以下に詳述する。

### 色素 A 7

よの多水酸化ナトリウム水溶液 2.5 配を、アルコール 5 の配中の 0 - ヒドロキンケイ皮アルデヒド・ 0 - 酢酸 4.0 g かよびシクロヘキサノン 1.0 g の溶液に加える。 塩温で 3 0 分間 放便して後、混合物を希塩酸で酸性にし、色素を吸引ろ過により取り出し、クロロホルム/メタノールから再始品する。

2.49、融点264-266℃(分解を伴う)。 色素 A 26

蒸気浴上でアルコール 5 0 以中の1,3 - ジェチルチオペルピッル酸 2.0 をを4 - ジメチルブミノケイ皮アルデヒド1.7 をとともに加熱する。 冷却(20)

(式中 Hal は C1、 Br または I であり; R<sup>10</sup> は(1) 好ましくは炭素原子 6 個以下の飽和または不飽和 脂肪族基で、 とれはハログンまたはフェニル、 ヒ ドロキシル、 アミノ、 カルポキシル、 スルホ、 ス ルフアモイル、 カルパモイル、 アルコキシカルポ ニル、 アルコキシ、 カルポキシアルキル、 スルフ てトまたはチオスルファト 甚などの置換芸を合ん でもよい; (2)シクロアルキルたとえばシクロヘキ シル; または(3)アリールとくにフェニル系の茶で 特別 昭47—18538 (8)' 後、色米を吸引ろ過で取り出し、クロロホルム/ メタノールから再終品させる。

3.3 g、 融点 2 / 2 - 2 / 4 つ。 B) 以下の一般式のハロゲンおよび/または

B) 以下の一般式のハロゲンかよび/またはセレン含有ポリメテン色素

1 
$$X_1$$
  $Y$   $CH = (O-CH)_{n_1} = N$   $k + x - (-)$ 

(2/

あり; R<sup>11</sup> はハロゲン、好ましくは炭素原子3個 以下のアルキル、アリールたとえばフエニル、ま たはシクロアルキルたとえばシクロヘキシルであ り;R<sup>12</sup> およびR<sup>15</sup> は同じかまたは異なつており 水米またはヒドロヤシであり、しかし  $\mathbf{R}^{12}$  およ びRis のうち少なくとも一方はヒドロサシル茹で あり; R<sup>14</sup> は水米、好せしくは炭米原子5個以下 のアルキルまたはアルコキシ、ハロゲンとくに塩 素、臭素束たは日ウ素、トリフルオロメチル菌を たはアリールとくにフエニル基であり; R<sup>16</sup> はフ エニルなどのアリール、置換されてもよいたとえ ばチエニルまたはフリルなどの複素表であり;X, はYが So と異なる場合少なくとも!個のハロゲ ンたとえば塩素、臭素、またはヨウ素またはトリ フルオロメチル英を含むペンセンまたはナフタレ ン張たとえばら - ロードペンズチアザール、 5 -ヨードペンズセレナサール、 6 - ヨードペンズチ 6-プロモペンズナアグール、5-プ ロモペンズオキサゲールまたはら - ヨードペンズ オキサザール環などを完結するのに要する環部分

(23)

特朗 照47—18538 (9)

であり;

28 かよび Z4 は水流、好ましくは炭素原子 3 個以下のアルヤル、好ましくは炭素原子 4 個以下のアルコキシカルボニル恭であり; Z8 かよび Z4 は 5 - または 6 - 負職を完結するのに必要なメチレン
基であることもでき;

YはO、S、Se、-CH=CH、> N-Tルキル(
アルキルは好ましくは炭素原子が個以下)、>(-)
N-Tリールとくに>N-フェニルであり;除イオンはたとえば塩化物、臭化物またはヨウ化物などのハロゲン化物、パータロレート、スルフェート、メチルスルフェート、リートルエンスルフェートのようにどのような除イオンでもよく; R<sup>10</sup> が除イオン形における酸苗を含む場合は除イオンを省略してペタインを存在させるようにしてもよく;

ηは0、/または2であり;

Dは同素または複素環式ケトメチレン選を完結させるのに要する環の部分で、これらはシアニン化学において一般的なケトメチレン環たとえば3-(2%)

により示されるケトメチレン環などがあり;Qは ナーまたは6~貝琅の復素現を完拾させるのに要 する部分であり、との複素環蓋は離合ペンセン塩 またはナフタレン選およびさらに健挽茄を合んで もよく、とれらにはシアニン化学において一般的 な複素選化合物たとえばチアザール系(たとえば ナナザール、ダーメナルナアザール、ケーメナル ナアタール、ダバーシメテルチアサール、ダーフ エニルチアゲール、S-フエニルチアザール、 **4.5 - ジフエニルチアザールなど)、ペンズチア** サール系(たとえばペンズチアサール、ダークロ ロペンズチアザール、ケークロロペンズチアザー ル、6-クロロベンズナナザール、7-クロロベ ンズチアザール、6-プロモペンズテアザール、 ナーヨードペンズチアサール、6~ヨードペンズ ナフザール、ダーメチルペンズチアザール、ゴー メナルペンズナアナール、6-メナルペンズナア ナール、よ、6 - ジメチルペンズチアサール、ダー フェニルペンズチアサール、ケーフエニルペンズ チアザール、6-フエニルペンズチアザール、S

エチルローダニン、3-Tリルローダニン、3-ンクロヘキシルローダニンなどのローダニンズ、 3-エテルー2-チォー2-ダーオキサザリジンジオンなどの2-チオー2-ダーナオとダントインン、 ノーメテルー3-フェニルー2-チオヒダントイントーメテルー3-フェニルー2-チオヒダントイン系、1-3-ジェテル ・チオペルピッル酸、1-3-ジフェニルチオペルピッル酸などのパルピッル酸またはチオペルピッル ピッル酸などのパルピッル酸またはチオペルピッル酸系、インオキサプロン、オキシインドール、 2-チオー2-5-チアザリジンジオン、2-ダーイミメグリジンジオン系または次の構造式:

(25)

- ヒドロキシペンズチアゲール、6-ヒドロキン ペンズチアサール、ダーメトキシペンズチアサー ル、ケーメトキシペンズチアサール、6-メトキ シペンズテアゲール、ケーエトキンペンズテアゲ ール、6-エトキシペンズナアザール、5.6 -ジ ょしゃシペンズナアサール、5,6 - メチレンタオ キシペンズチアサール、ケージニチルアミノペン ズナアサール、6-ジエチルアミノペンズチアザ ール、ケーカルポキシペンズナアサール、ケース ルホペンズチアサール、テトラヒ ドロペンズチア ナール、クーオキソテトラヒドロペンズチアゲー ルなど)、ナフトチアサール系(たとえばナフト (1,2-d)ナアサール、ナフト(2,1-d)ナ アザール、ゴーメトキシナスト( 2,/ - 4 ) テア ヴール、β - エトキシナフト(2./ - d )テアザ ール、クーメトキシナフト( 2,/ - d )チナザー ル、8-メトキシナフト(1.2-d)ナアサール など)、セエナサール果(たとえばダーメチルセ レナナールまたはダーフエニルセレナサール)。 ペンソセレナリール系(たとえばペンタセレナゾー

序明 昭47—18538 (10)

ル、ケークロロペンサセレナザール、5,6-ジメ チルペンチセレナザール、ケーヒドロキンペンナ セレナザール、チェメトキシペングセレナザール 、テトラヒドロペンサセレナサールなど)、ナフ トセレナザール系(たとえばナフト(1,2-4) セレナザールまたはナフト( 2,/ - a ) セレナザ ール)、オキサザール系(たとえばオキサザール 、メーメテルオキサザール、メーフエニルオキサ ナール、ダナーシフェニルオキサゲールなど)、 ペンズオャサザール系(たとえばペンズオキサザ ール、5-クロロペンズオキサザール、6-クロ ロベンズオキサ ゲール、5.6 ミジメチルペンズオ キサザール、ケーフエニルペンズオキサザール、 **ナーヒアロキシペンズオキサザール、ケーメトキ** シペンズォキサリール、ケーエトキンペンズオキ サゲール、6-サアルキルアミノペンズオキサゲ ール、ケーカルボキシペンズオキサザール、ケー スルホペンズオキサザール、ケースルホン丁ミド ペンズオキサゲール、ケーターカルボキンピニル ペンズオキサザールなど)、ナフトオキサザール (28)

果(たとえばナフト(1.2-d)オキサザール、 ナフト ( 2./ - d ) オキサゲールまたはナフト ( 2.3 - d ) オキサゲール ) 、イミダザール系(た とえばノーメナルイミダサール、ノーエチルーダ -フェニルイミオゲール、ノーナチルーダ、ケージ メチルイミダゲールなど)、ペンズイミダゲール 呆(たとえはノーメチルーペンズイミダザール。 ノーナチルードーメチルペンズイミダサール、ノ - エチルー5,6 - ジクロロペンズイミダナール、 ノーエチルーケートリフルオロメチルペンズイミ まサールなど)、ナフトイミダサール系(たとえ H/-メチルナフト(1,2-d)イミグゲールま た仕/-エチルナフト(2,3-4)イミダグール .)、3,3-ジアルキルインドレニン系(たとえば 3,3-シメチルインドレニン、3,3,5-トリメチ ルイン Pレニン、3,3 - ジメチルーケーメトキシ インドレニンなど)、ユーピリサン系(たとえば ピリシン、ヨーメチルピリシン、ダーメチルピリ シン、 ケーメナルピリシン、 6ーメナルピリシン 、3.メーシメチルピリシン、3.ナージメチルピリ (29)

シン、3.6-シメチルピリジン、ダ,5-ジメチル ピリシン、ダム - サメチルピリシン、ゲークロロ ピリシン、ナークロロピリジン、ムークロロピリ サン、3~ヒドロキンピリジン、ダーヒドロキシ ピリシン、ケーヒドロキシピリシン、6-16ドロ ・キシピリジン、オーフエニルピリジン、ダーフエ ニルピリジン、 6 - フェニルピリジンなど)、 4 - ピリタン果(たとえばユーメテルピリタン、ヨ - メチルピリシン、 2.3 - ジメチルピリジン、 25-ショチルピリジン、26-ジメチルピリジ ン、2-クロロピリジン、3-クロロピリジン、 ユーヒドロキシピリタン、3ーヒドロキシピリタ ンなど)、ユーキノリン系(たとえばキノリン・・ 3-3テルキノリン、5-3テルキノリン、アー メチルキノリン、8-メナルキノリン、6-クロ ロャノリン、オークロロキノリン、ムーメトキシ ・ ャノリン、 6 - エトキシャノリン、6 - ヒ Fロキ シャノリン、チーヒドロキシキノリン、ケーオキ ソーケ,6,7,8 - チトラヒドロキノリンなど)、ダ - キノリン系(たとえばキノリン、6-メトキシ

キノリン、フーメチルキノリン、ターメチルキノ リンなど)、イソキノリン系(たとえばイソキノ リンまたは3.4ージヒドロイソキノリン)、ナア ナリン系(たとえばチエナリン、ダーメテルチブ **ダリンカど)ならびにピロリン、テトラヒドロピ** リシン、テアジアソール、オキサジアソール、ピ りもジン、トリアジンまたはペンズナアジン系が ある。複素選およびアリール当はたとえば好まし くは炭素原子3個以下のアルキル茶たとえばメチ ルあるいはエチル、ハロゲンたとえば塩素、共業 もしくはヨウ素、またはトリフルオロメテル茹。 ヒドロャンル、好ましくは炭素原子3個以下のブ ルコキッたとえばメトキッあるいはエトキッ**、**ヒ ドロキシアルキル、アルキルチオ、アリールたと えばフエニルまたはアルアルキルたとえばペンジ ル、アミノ、最後アミノなどにより、おらゆる뫿 ましい方法によつてさらに置換されてもよい)。 たとえば次の化合物が適当である。

(3/)

- GB

B / 3 S S S ON A S ON A

(一) マンシャ

 $C_{c}H_{5} \xrightarrow{N(+)} CH = CH$   $C_{2}H_{5} \xrightarrow{N(+)} CH = CH$ 

B . B

S S S CH CH CH CH CH

 $H_{5}C_{2}(+)-H$  CH=CH CH=CH  $C_{2}H_{5}$   $C_{2}H_{5}$  CH=CH CH=CH  $C_{2}H_{5}$   $C_{2}H_{5}$ 

2.2 8

B 23

B /7 CH=CH CH=CH L

 $C_{2,H_{5}}$ CH=CH  $C_{2,H_{5}}$ HO

B 24

-242-

(+) ++(+) OH3

C2B5-SO4(-)

昭(一)705-5470 マット (一) 1000 C1(-) A(+) O<sub>2</sub>H<sub>S</sub> B 2 8 B 15 ~;· 0<sub>2</sub>H<sub>5</sub>-SO<sub>4</sub>(~) 1 [] (+)K--E

(37)

B 34

. B33

B3/

Ţ
-
0
Ñ
T
47
<b>=</b>
. 4
ပ

B37 .

B 44

I)I

$$B_{\Gamma}(-)$$

B45

Br (-)



B 
$$\sharp$$
 O  $CH_3$   $CH_2$   $CH_2$   $CH_3$   $CH_4$   $CH_5$   $CH_5$ 

I式のモノー、トリーおよびペンタメチンシアニンは同知の方法で合成でき、たとえば F.M.
Hamer、シアニン色素および関連化合物 (The
Cyanine Dye and Related Compounds.) (/96%)
を参照されたい。

I-V式の色素は複素膜式塩素のユーメテル第四塩またはケトメテレン化合物と相当するアルデヒドとをたとえばアルコール、ピリジンまたは氷酢酸などの溶媒中でトリエテルアミンまたはピペリジンなどの塩基を加えて縮合させて得られる。

化合物 B / よおよび B 2 3 の製造方法について 詳細に記述する。他の化合物は同様の方法で得ら れる。

化合物 B./ 5

水酢酸30××中でピペリシン白×を加え、1.3 -シェチル-チオパルピッル酸2.0 をを3.5 - ショード-ダーヒドロギシーペンズアルデヒド3.7 タと5分間遷流させた。混合物を冷却し、色素を 吸引ろ過により取り出し、メタノールから再始品 した。融点2ダ♂ (分解)の色素3.6 9が得ら

(式中R<sup>16</sup>は(i)好ましくは炭素原子6個以下の飽 和主たは不飽和脂肪族基で、たとえばハロゲンミ たはフエニル、ヒドロキシル、アミノ、カルポキ シル、スルホ、スルファモイル、カルパモイル。 カルポキシアルキル、アルコキシカルポニル、ス ルフアトまたはチオスルフアト差で置換されても よく、(2)シクロアルキルたとえばシクロヘキシル ;または(3)アリールとくにフエニル系の基であり ; R17 H CN , -00-R9 , -CO-N(R9) , -COOR9 T あり、R<sup>18</sup>はR<sup>9</sup>、O-R<sup>9</sup>、-N(R<sup>9</sup>)<sub>2</sub>、-N(QH<sub>2</sub>)m であり、R<sup>17</sup>およびR<sup>18</sup>は同来環式または複素選 式ケトメデレン環を完結させるのに必要な環部分 を表わしてもよく;これらには3~エナルローダ ニン、3-丁リルローダニン、3-シクロヘキシ ルローダニンなどのローダニン系、3‐エテルー **ユーチォー 2.4 - オキサザリシンシオンなどのユ**  れた。

化合物B23

アルコール 5 0 配中にトリエチルアミン 2 配を加えた 2 - メチルー 3 - エチルペン ゲセレナザールト シレート 4 .0 をおよび 3.5 - ジョードー 4 - ヒドロキンペン オアルヂヒド 3.7 を 蒸気浴上でノナ 分間 加熱する。 短時間で色素が析出する。 混合物を冷却し、色素を吸引ろ過により取り出し、アルコールで洗つてジメチルホルムアミドから再結晶する。

二

3.7 %、融点 3.3 7 ℃ (分解)。

『式の色来はこの製造の場合は、陰イオンに相当する酸が離脱した結果キノイド型で存在するとともある(F.M. Hamer、シアニン色素および関連化合物(ノタ64)、ケタ2頁参照)。このことは本発明の目的に対する効果に関しては重要ではから。

c) 次の一般式のメロシアニン:

(43)

ーナオー2.4 - オキサザリシンシオン系、1.3 - ジメナルー2 - チオヒダントイン、1 - メテルー3 - フエニルー2 - チオヒダントインなどのチオヒダントイン系、1.3 - ジエチルチオパルピッル酸、1.3 - ジフエニルチオパルピッル酸などのパルピッル酸またはチオパルピッル酸系。インオキサプロン、オキシインドール、2 - チオー2.5 - チブザリジンジオン、2.4 - イミダザリジンジオン系または次の構造式:

により示されるケトメチレン化合物などのシアニン化学において一般的な環があり、R<sup>19</sup> は水素、 炭素原子を個までのアルキル、ヒドロキシル、炭 素原子を個までのアルコキシたとえばメトキシま

たはエトキシ、またはアリールたとえばフェニル であり、 $R^9$  は前記の意味を有し、 $X_2$  は酸素また はイオウであり; n2 は0、/または2であり; nは4、かまたはらであり; Q1 は5 - または6-員の複素環を完結させるのに要する職の部分であ り、との復衆褒益は慈合ペンセン褒またはデフタ レン環点よびさらに電換法を含むことができ、と れらには、たとえばテブタール系(たとえばテブ ケール、ダーメチルナアサール、ケーメナルテア ・サール、4.5 - サメチルチアサール、ダーフェニ ルチアダール、ケーフエニルチアダール、4,5-ソフェニルテアナールなど)、ペンステアサール 系(たとえばペンズチアナール、ドークロロペン オチアナール、ケークロロペンスチアサール、6 - クロロペンズチアテール、フェクロロペンズチ ナナール、6-グロモペンズテアテール、5-ヨ ードペンズテアザール、6-日ードペンズテアザ ール、ダーメチルペンズテアサール、ケーメチル ペンズナアゲール、6・メチルペンズナアザール

、 5.6 - シメナルペンズナアナール、ダーフエニ

(48)

ルまたはドーフエエルセレナザール)ごペンプセ レナタール系(たとえばペンタセレナダール、5 - クロロペンテセレナダール。3,6 - リメデルペ ンチセンナサール、5~ヒドロモシペンチセンナ **サール、ケーメトキシペンサセレナサール、テト ラヒドロペンチセレナザールなど)、ナフトセレ** ナ伊一ル系(たと允はナフト(1,2 - & ) セレナ テールまたはナフト( 3.1 - d )セレナザール) 、オキサタール系(たとえばオキザタール、ダー メチルオキサザール、K・フエニルオキサザール 、 4.5 - サフエニルオキサゲールなどう、 ペンズ オキサリール系(たとえばペンズオキサリール。 **5-9ロロペンズオキサザール、6-9ロロペン** ズオキサケール、5.6 - シメテルペンズオキサゲ ール、ケーフエニルペンズオキサザール、ケーヒ アロキシペンズオキササール。ケーメトキシペン ズオキサテール、チェエトキシペンズオキサテー ル、6~タアルキルアミノペンズオキサザール、 **ケーカルポキシペンズオキサザール、ケースルホ** ペンズオキサザール、ケースルホンTミドペンズ

ルペンズテアサール、ケーフエニルペンズテアサ ール、6~フエニルペンズチアサール、5~ヒド ロキシペンズチアナール、6-ヒドロキシペンズ チアサール、リーメトキシペンズチブザール、5 - メトキシペンズチアサール、6-メトキシペン 犬チスタール、ケーエトキシペンズチアサール: 6-エトキシペンメテアナール、5.6-シメトキ シペンズチアナール、よる-メチレンタオキシペ ンズナアタール、ケータエナルアミノペンズチア サール、6-ジエテルアミノペンズテアサール、 **チーカルポキシペンズチアナール、ケーネルホペ** ンダチアザール、テトラヒドロペンズチアザール 、クーオキソテトラビヤロペンズチアザールなど )、ナフトナアダール系(たとえばナフト(1,2 - d ) ナナサール、ナフト ( 2./ - d ) ナアサー ル、チェメトキシナフト ( 2,1 - d ) チアゲール 、ケーエトキシナフト(2./ + 4)テアザール。 フェメトキシナフト( 2,/ - 4 ) チアザール、8 - メトキシナフト ( /.2 - d ) ナアサールなど) 、セレナダール系(たとえばそーメナルセレナゲ .(47).

オキサナール。ホーターカルボキシピニルペンズ オキサダールなど)、ナフトオキサダール系(た とえばナフト(ノルマーひ)オキサザール・ナフト (2,/- 0) オキサザールまたはナフト(2,3 \* d)オキササール)。 化えおサール系(たとえば ノーメチルイミおサール、ノーエデル・ダーフエ ニルイミダサール、ノーナナルー火ぎョウメチル イミおサールなど)、ペンズイミガナール系(た とえばノーステルペンズイミグサール、ノーブデ ルーダーメテルペンズイミダザール。ノーエテル - 5.6 - ジクロロペンズイミダザールップニエチ ルーオートリフルオロメチルペンズイミダゲール **立ど)、ナフトイミダサール系(たとえばノーメ** チルナフト(1,2-4)イミダザールまたは!-エチルナフト(2,3-4)イミダグール)、3,3 - サアルキルインドレニン系(たとえば3,3 - 9 メチルインドレニン、3,3,5~トリメチルインド レニン、3,3 - サメチルーケーメトキシインドレ ニンなど)、ユーピリジン系(たとえばピリジン 、ヨーメチルピリタン、メーメチルピリタン、5

ER47--- 18538 (18)

- メチルピリシン、6 - メチルピリシン、3.4 -タメナルセリタン、3.5・タメチルピリシン、 3.6 - シェテルセリタン、4.5 - シメテルピリタ ン、ケークロロビリシン、6ークロロビリシン、 3~ヒドロキンピリタン、ダーヒドロキルピリン ン、ケーヒドロキンピリタン、ムードドロキシピ リサン、3-フェニルピリサン、メーフエニルピ リツン、6-フェニルピリジンなど)、K-ピリ タン系(たとえばユーメチルピリタン、ヨーメチ ルセリシン、2.3 - シメチルセリシン、2.5 - ジ メチルピリジン、 2.6 - シメチルピリジン、 2 -クロロピリシン、ヨークロロピリシン、ユーヒド ロャッピリジン、ヨーヒドロキシピリジンなど) 、ユー中ノリン系(たとえばヤノリン、ヨーメナ ルキノリン、ケーメテルキノリン、クーメテルキ ノリン、チーメチルキノリン、ビークロロキノリ - クロロヤノリン、6-メトキシキノリン 、6-エトキシャノリン、6-ヒドロキシャノリ - ヒ ドロ キシキノリン。 ケーオキソー

ノリン系(たとえば、キノリン、ムーメトキシキ ノリン、クーメチルキノリン、8ーメチルキノリ ンなど)、インキノリン果(たとえばインキノリ ンまたは3.4 -.サヒヤロイソキノリン)、 リン系(たとえばチアダリン、ダーメチル リンなど) ならびにピロリン、ナトラヒドロ **ジン、テアジアゲール、オキサジアゲール、** ミタン、トリアタンまたはペンズナアダン系など のシアニン化学において一般的な複素環が含まれ、 る。複素類は、好ましくは炭素原子3個以下のブ ルャルたとえばメテルあるいはエチル、ハロゲン たとえば塩素、ヨウ素あるいは臭素、トリフルオ ロメチル、ヒドロキシル、好きしくは炭米原子3 毎以下のアルコキシたとえばメトキシあるいはエ トキジ、ヒドロキシアルキル、アルキルチオ、ア リールたとえばフエニル、またはアルアルキルた とえばペンジル、アミノ、最後アミノなどでさら に置換され得る)。たとえば次の化合物が適当で

5.6.7.8 - テトラヒドロキノリンなど)、ダーキ

(5/)

(50)

(52)



673

970

03/

PYM.

との感光性層は少なくとも一種の、増感剤を / 0 - 3 0 0 mg / m² 量、一種またはそれ以上のグアニジン誘導体を / 0 - 5 0 0 mg / m² 量そして一種またはそれ以上の画像形成還元剤を 0.02 - 0.5 gs/ m² 量合むのが好ましい。 これらの濃度範囲が適当であることがわかつたが、 言うまでもなくこの濃度以外でも作用しうる。 この濃度は特定の複写法の必要条件によって決まる。

本発明の増成剤と画像形成遺元剤をよびグアニシンが導体とのとくに適当な組合わせは簡単な試験によってわかる。最適の結果を得るためには、感光性乳剤の調製に用いられる溶媒をよび結合剤の選択はある程度である。各目的に合った成分の散もよい組合わせは、当業界において熱知した者にとって関知の一般的な実験によって見出される。

磁光性被覆を複製するために、グアコジン誘導体、増感剤をよび適像形成澄元剤を溶解中に懸濁または溶解させ、そして結合剤と混合して増支特体上に塗布する。

感光性流延浴液の調製において、成分を増展剤、 還元剤、 グアニシン誘導体の 順序で浴鉄中に浴解させると都合がよい。 このことは、 成分を、 増感剤、 グアニシン誘導体、 還元剤、 またはグアニシン誘導体、 増感剤、 選元剤の 順で加えることにより、 強塩基鉄体に 攻撃されて 悪い結果が得られる増感剤を使用する場合にとくに合てはまる。

が適当である。

受像材料は適当な支持体に塗布された受像層からなるのが好ましい。 この物質は一般に受像層の結合剤かよび支持体としても適当である。 このような物質は感光性材料の結合剤として挙げてある

原光性層および受像層の結合剤の選択には、被 製が加熱によつて互いに接着しないように注意すべきである。これらの問題は銀塩拡散法または加 熱現像法などの他の転移法においても知られてお り、これらはこれら周知の分野で得られた経験を 用いて問題もなく解決される。

上記の重金属化合物を用いて、一般に褐色から 黒色の複写物が得られる。この画像はこの金属を よび/または転移された画像形成化合物の反応生 成物からなる。

受像層は複写物の色鯛、コントラスト、安定性

像形成化合物と反応してカラー生成物を生する化 合物を含む。多くの化合物がこの目的に適当であ ることがわかつた。とれらの化合物は化学的には 最も多様な個類に属すため、一様な分類をすると とはできない。適当な化合物、ならびに必光性層 被膜中に混入される画像形成化合物をよび画像色 まを生ずる受像層における反応の一方の反応体と の適当な組合わせは、当業界化ないて一般化用い られている簡単な実験室での試験によつて容易に わかる。したがつて二つの反応体は数秒間の短時 間で80−200℃の温度に加熱されて反応し、 安定な 画像色素を与えなければならない。 次に 画 像形成化合物がグアニド誘導体をよび増感剤の存 在下に営光時に充分短時間で反応し、とのように して露光した温合物と受像乳剤の反応体とを一緒 に加熱するととによつてそれ以上色素化合物を生 じないかどうかを見いだすために、通当な受像化 合物を選択するために第二の試験が必要である。

受像層中の國像形成化合物と反応する反応体と して、 盆金属とくに元素の周期律長の部 I a 、

(60)

などに好ましい作用をもつ抵加剤をさらに含んで、もよい。 このような受像層は周知で、たとえばドイツ特許公告第895101号、第1003597号、第1159758号、第1004043号をよび第1165410号、スランダ特許第277086号ならびにペルヤー特許第6140号 号をよび第609059号に記載されている。

得られた国像の色調は、たとえば米国特許第3080254号かよび第3446648号明細書記載のトーナーのような!- (2H) - フタルアジノン系の化合物により作用させられ得る。

フタルイミドおよび その誘導体もまたこの目的 に用いることができる。 受像層における 選元反応

四47-18538 (23)

を促進させる能加削もまた行効であることが発見 された。たとえば立体陣害性フェノールたとえば 2.6 - ジー tert - ナチル- ワークレザールはと の目的に進当である。とのような化合物は米国特 許弟3218166時代配収されている。さら代 幽像の色調かよび強度はある種の金属塩たたえば ステアリン酸第二制により改善できる。 とのよう た金属イオン画像補力剤およびその使用について はドイツ特許公告別細審席ノ572209号に配 載されている。

本発明の感光性層被膜の導光には当業界にない て一般に用いられている光源たとえば水艇ランプ 、ヨウ衆石英ランプまたは白熱ランプが使用でき る。感光性材料のスペクトル感光度は用いられる 増感色素の性質なよび色素と遺元剤の組合わせた よつて決まる

**萬光は接触、光学的または反射法により行なう** ことができる。

磁光性乳剤の未媒光部分からの画像形成化合物 の受像被膜への転移は80~200℃ (64)

ジン誘導体の添加は感光度の増加をもたらす。 9N /

#### **幽光性材料**:

半透明の紙支持体に次の裕液を盤布したこ

後ょによる色素

6 mg

2- (p-クロロフエニル) -アセトアセトニトリル

1 2 5 mg

ロートリルビグアニド

30 118

メタノール

7 0 16

5 116、 および

エチルセルロース

エチルアセテート

1.4 4 .

Mは通常の方法で乾燥させた。対照用に0-ト リルピグアニドを含まない越光性被膜を同様に調 製した。

受像材料はポールミル中で次のこ

ペヘン酸鉄およびペヘン酸 混合物(モル比!:!) 2.18

1.6 6 8

テルペン樹脂 ノー (2日) - フタルアジノン

0.8 6 8

做化重角

4.8 8 .

シリカゲル

0.5 6 7

(66)

生ずる。加熱は減光した感光性層を受像層と接触 させながらホットプレートまたはローラー上で行 たりか、または永外魁による均一路光させること により行なう。最も良好な温度なよび加熱時間は 画は形成化合物の性質によつて決まり;これは二 、三の簡単な実験によつて発見できる。

本発明の材料の変形態によれば、脳支持体上に 受像層かよび感光性層を組み合わせることも可能 である。との場合たとえばスチレンとイソプチレ ンのコポリマー中に分散されたペヘン候級を含む 層などの受像層をまず盗布する選明支持体を用い 、そしてとの受像層上に、増感剤、グアニジン説 導体および避元剤を含むたとえばエチルセルロー ス複膜の腐光性層を並布する必要がある。

本発明により用いられる写真遺元性色米と、た とえばエリトロンなど米国特許第3094417 号記載のものとの組合わせにより、これら膨光性 層の感光旋は増加するか、増展剤の吸収によつて 決まるスペクトルの他の範囲にまで拡脹されりる 。とのよりな組合わせにおいて、本発明のグアニ

2,6 - 9 - tert - 7 + N - 4 0.3 7 8 - メチルフェノール

(65)

テトラクロロフタル酸無水物

0.0348

1 5.0 4 ペンタノン・3中の8%エチル

メタクリレート溶散

昨娘プチル中の 1.5 f ポリピニ ルアセテート 啓放 80.0 4 \$10

酢酸プチル

3 0.0 8

を粉砕し、紙支持体上に盆布し乾燥して凋裂した 。 乾燥した潜は銀約 0.2 g / m² を銀塩として含 有した。

#### 姐母:

との磁光性材料を位数楔の背後で、30cm機れ た1.000甲ョウ素石英ランプ化5分間第光させ たo

次に露光させた風を受像層と接触させて125 ℃の温度で10秒間加熱するか、または市販の加 熱現像装置中で処理した。設模の褐色がかつた黒 の改写が得られた。ゲアニジン誘導体の経規によ り得られる磁光座の増加は、武科なよびグフェジ ンを含まない対照試料の良模数の差から示される。

(67)

		j	₽				特朋	昭47年18538 (24)
結果を次	のせに示	₹ <b>†</b> :		色米百岁	<b>战科</b> 《	0.6 设模		
		•			使用	使用セナ	· o-	トリルビグアニド松加利
<u># 2</u>	試料の	/2 69 BE	•	A 3 5	5	0		•
色素香号		使用せず	0-1リルビグアニド酢加剤	A 3 6	7	1		
				A37.	3	0		
A 3 .	2	0	<b>.</b>					
A 5	3	. <b>0</b>	٠.	B #	4	0		
A 7	4 .	0		B 5	2	0		
A 8	8	2	•			0	•	
'A / 2	8	0		B 9	3			•
K / 3	6	0	,	B / O	3	0		·
A/5	6	0		B / /	5	0		
A / 6	<b>4</b> .	o`		B/3.	3	0		
A / 7	?	,		B / 4	. 4	0	•	•
A / 9	7	j		B / 5	2	0		
A 2 6	3	0		B / 6	5	0		
A 2 7	6	0	•	B 23	6	0		
	8	,	•	B 2 #	<b>5</b>	. 0		•
A 2 8	_	0	•	B 2 5	3	0		
A 3 /	.3	` ,		B 2 6	/	0		
A 3 2	8	,		B 2 8	<i>,</i> .	0		
AJJ	//	3	5€°)			(	<b>69</b> )	
•		(6	30 )	91.2			•	
色素番号	・武将の	2段製	•		ा की की क	* * * * * * * * * * * * * * * * * * *	目りて、	例/のように感光
	使用	使用セナ	0-トリルピグ丁二ド添加剤	性材料を				
B 29	3	0	•	•	. <b></b> .		•	6.0 mF
B 30	5	0		*		, m , u , u , T ,	t	1
B 3 2	. 7	/	•	設みが	によるフ k		- •	/ 25.0 mg
B 3 3 .	2	0		<b>炎</b> ⋅3 t	によるタ	アナニシ	ン誘導	* 30.0 mg
B 3 6 B 3 7	2	0		エチノ	しせルロ	×		2.5%, \$10
				作 ()	エナル			7 5.0 ml
· C/	. <b>3</b>	0		例 /	と同じる	<b>设像材料</b>	を用い	<b>た。処理は例/記載</b>
C / 4	4	0	•					お果を次設に示する
C / 5	2	0		. <b>#_3</b> _		•		
. C / B	2	0	•	色素番号	<b>オシル</b> ブ	th . 077	rニジンb	9学体 ② 段模番号
C 2 6	4 3	0		Cwa.	ニトリル	番号		
C 27	5	0		A 3 2	7			=MYT=VY 6
029	. 3	0		A 3 2	7	. /, =\$	3-57-0 72	- + YNDT 7
C 3 0	· · · · · 3	<i>o</i> .	•					- FIMOT 8
03/	3	0		B 3 3	7		アン・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
032	5	0		В 3 3	7	/.	コーシフエ	=MT=VV 8
C 3 8	. 7	0		- A33	7	1.	3-ジフェ	=MJT=92 10
- <del></del> -				A / 9	7			ニルグアニタン 6

(7/)

色素番号	アンルアセ トニトリル番号	グアニジン誘導体	√2段模备号
C 38	7	/・3ージフエニルクアニシ	· 6
B 23	7	1.3-シフエニルグアニシ	v 6
A/2	7	ノ・3ーターロートリルグフ タン	= °
. A/2	7	1.3-ツフエニルグアニツ	· .7
A 3.2	5	ロートリルピグアニシン	8.
A 3.2	16	ロートリルピグアニシン	6
B.7.7	14	ロートリルピグアニジン	7

#### 倒り

半週明の紙支持体を次の組成物の溶液に浸渍して、窓間で乾燥することにより感光性材料を調製した:

	_																		
表	4	Ø	色	米												6.6	2	ng	
2 7	- 七	<b>(</b>	p ア	-F	クト	= =	12 1	フリ	エル	⊭	n	)	-	,	2	5.	0	тg	
0	-	ŀ	ij	r	Ę	ø	7	=	ķ	•					3	0.0	7	<b>R</b> Ç	
x	Ŧ	r	ŧ	n	<b>7</b>	_	ス									2 .	5	mg	

(72)

キシル・P・クレゾール / . 5 9 を加えて後、紙支 特体に並布して乾燥した。塗布した銀量は銀塩と して O . 3 9 / m² であつた。感光度試験の結果を 次の表に示す。反射複写時間として、飽和無色か よび全くの白色を生するのに要した最底電光時間 を挙げる。スペクトルの感光度は、次の透過性の カラーフィルターの組合わせを通して露光させて 決めた:

3 5 0 nm , 3 9 0 nm , 40 5 nm , 4 3 5 nm , 4 8 0 nm , 5 0 5 nm , 5 / 5 nm , 5 4 0 nm , 5 5 0 nm , 5 7 0 nm , 5 9 0 nm , 6 0 5 nm

感光性材料を30cm能れた1.000 ♥ ョウ素石 英ランプに色素によつてフイルターの背後で5-30分間第光させた。次に露光した材料を例3記 載の受像層と接触させておき、市販の加熱現像装置中で処理した。

酢	æ	4	

7 2 0 11

#### きょひ

+ + 1	- n	5.0	n!
•	•		

光源として1.000平のヨウ素石英ランプを領
えた市版の反射被写装置中で、感光性材料を両面に文字を書いた原面紙と接触させて反射により第
光させた。電光した唐を受像層と接触させて130 でにおいて10秒間加熱した。原面の無色複写が 受像層に得られた。受像材料は次のようにして調 製された。

#### 次の混合物:

像化更给	6.0 8
炭酸 カルシウム	6.0 8
ステアリン酸銀	1.5 8
フタルイミド	0.6 %
ステアリン酸	0.2 9
ポリピニルナチラール	1.0 8
セルロースアセトプチレート	2.0 9 = 1 5
酢酸エチル	60.08

をポールミル中で一皮粉砕し、 2.6 - ジンクロヘ

(73)

色素番号	反射複写時間/秒	スペクトル感光性/ロロ
A32	/2	405,480
A 27	25	405.480
A/3	15	405, 480
A/2	13.5	405. 480
A/5	18	405. 435. 480
A 36	15	480
A/9	13.5	405. 480
A8	10	405, 480. 5/5
A26	40	<i>540.</i>
A37 .	40	<i>480</i>
A33	4.5	405, 480, 505, 540
B #	30	•
B/6	<i>20</i> ·	480. 505. 5/5
B//	12	540, 590, 605
B <i>9</i>	50	590, 605
B 3.2	15	590,.605
B <i>3 3</i>	10.5	540. 590. 605
B 2 3	18	590, 605
B <i>30</i>	30	590, 605
B 4/	22	
B <i>43</i>	3.5	
.B49	35	
C38	20	480. 5/5
C26	30	480. 5/5

ピグ アコドを加えずに 同様 の方法で調製 した感 光性層 での試験におい て、全くの白色である複写物 は得られず、または 単にコント ラストの乏しい 感光度の低い複写物が得られた。 例 4

电脊椎电	 b	-				<b>,</b>
4 mg A 32 + 4 mg B //	08/	3	7	405, 450,	\$/\$.	290
4 mg A 32 + 4 mg A /2	180	09	5	405. 48	480. 5/5. 5	38 國際
S A ge 4 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1	180	8	7	405. 48	480, 5/5, 54	240
6 mg エリトロセン + 6 mg A 32.	7#0	#\$	1/8	405. 480.	5/5.	540
3mg x 1) t 10 5 7 + 3 mg B 33	125	8	.0	540. 590.	0, 605	76)
年間 年刊トロシン 十年期 日 33	180	9	13.5	540.590.	. 103	
4 mg x 1) t n 2/2 + 4 mg B 33	180	B	15	540. 590.	0. 605	
· // 8 da + + 26 8 da +	180	9	- 5/	\$40, 590,	509 '0	
4 mg B 33.+ 4 mg A /2	13.	30	•	405, 480.	590.	. 509
4 39 B 33+ 4 36 A /2	180	9	/3	405, 480,	590.	509
4 mg B 33 + 4 mg B 16	125	છ	/3	480.590.	, 605	
33 + 3 mg A	125	30	10.5	405. 450.	590.	<b>§</b> 42
3 数 8 32 十 3 数 十 3 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1						}
+ 3 mg A 32	/80	\$\$	15	405, 4	480, 5/5-6	\$09
4 mg x 1) to 2/2 + 4 mg B 33					•	
+ 4 mg A 32	180	06	•	405. 4	#\$0. 5/5-	\$09
2 10 4 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10		,				
+ 2 mg A 32	137	30	10.5	.405.	450, 5/5 -	. 509
4 mg B + 11 + 4 mg A 32						
+ 4 20 2 1 1 1 2 2 2	180	06	٠.	405. 4	480 - 550	
10 mg B 41 + 10 mg B 43.			٠			
4 10 mg B 49	8//	35	/\$			

○□2-(章-クロロフエニル)-フセトフセトニトリル(略)

T=0-トリルビゲアニド(49) R=反射性特殊的(49) S=スペクトル病光性(121)



グアニジン時将体を含まない協合、この層の感 尤度がかなり減少し、ガンマ値が水平になるとと がわかる。

代理人の氏名	川原田	傘
间	川原田一一	郑

る 裁 部 以 外 の 発 明 者。 特許出版人または代職人

(1) 発	<b>F</b>	#	·
( <del>-</del> )	住	所	ドイツ国ケルン80、ヘーネンヴェク2
	氏	名	ヘンス・エールシュレーゲル
	住	İN	コナ ドイツ国レーヴアーターゼン、フオン・ベツテインゲルー シュトラーセタ
	氏	名	アニタ・フオン・ケーニブヒ
	住	所	ョッ ドイツ国ペルギツシユ・ノイキルヒエン、イムパワハ36 ツエー
	氏	名	ロハネス・ゲンツエ

105 東京都地区芝東市町1丁目3番地 第9乗ビル8駅(電配434-2951~3) 名 弁理士 川 駅 田 一 第

(78)

特許法第17条の2による補正の掲載 昭和 47年特許顧第ノ40チク 号(特陽昭 47ー ノメナンカ 分 昭和47年 月月4日 発行公開特許公報 47. ノユノ 号掲載)につ いては特許法第17条の2による補正があったので 下記の通り掲載する。

Int.Cl'.

日本分類

IDA HO

手 統 相 正

昭和 54年2 月 9 日

谷谷 特許庁

47-140878 1. 化作の気が

1. 発明の名称 写真田優の形成法

3. 梅亚乡十名书

人蹄化 推算 お作との関係 ドイツ連邦共和国レーヴァーターギン (書地なし)

アダプアー・イヴエルト・アクチエングゼルシャフト

4. R A.

44 0 W

東京都港区愛宕1丁目2番2号 信用 新9歳ピル8階 (礼味 434-2951~3)

**弁理出 川原田 -- 穂** 

-1

特許請求の範囲の項

9. 添酵舎駅の目録

先に提出せる特許替求の範囲を下記の避り補正 する。

## 「2特許請求の範囲

,,!

(1) 切中性ステリル色素、メロシアニン主た はハロゲン気挟ペンゼン乗るしくはセレナゾール から誘導される複葉環を含むシアニン色素の種類 からの少なくとも一根の堆底色素、ダアニジンも しくはピグアニド系の化合物型よび80~200 での温度で転移する国像形成裏元性アシルアセド fee ニトリル誘導体を含む感光性層を顕像を形成させ るように罵光させ、これによつて露光部分にない て関係形成東元性化合物が非転移性化合物に変わり り、(イ) 感光性層の未製光部分から転移する観像形 成 化 合 物 と 反 応 し て 着 色 生 成 物 を つ く る 化 合 物 を 含む受像層と上記の露光した層を接触させ、そし て砂豆いに接触させながら二つの房を80~ 200℃の温度に加熱して可視関係を形成させる、 皮脂 を含む写真関係の形成方法。

(2) 中性ステリル色素、メロシアニンまたは ハロケン世典ペンセン乗らしくはセレナソールか

ら防寒される彼素頭を含むシアニン色素の羞骸か らの少なくとも一種の堆成剤、 はピグアニド系の化合物および80-200℃の 温度で受像層に転移する画像形成東元性アシルア AFILE セトニトリルを含む感光性層を少なくとも する感光性写真材料。」